



Originalas nebus siunčiamas

## LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,  
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.  
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2020-04-23 Nr. (A.13-25)10-2977

### DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS FARMACIJOS ĮSTATYMO NR. X-709 2 IR 58 STRAIPSNŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO

Sveikatos apsaugos ministerija, vykdydama Ministro Pirmininko 2020 m. sausio 8 d. potvarkiu Nr. 4 sudarytos Darbo grupės klausimams, susijusiems su inovatyvių vaistų ir inovatyvaus gydymo prieinamumo gerinimu, koordinuoti ir spręsti, 2020-03-10 pasitarimo protokolo LV-69 1.1.1 papunkčio pavedimą, parengė ir teikia Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 (toliau – Farmacijos įstatymas) 2 ir 58 straipsnių pakeitimo įstatymo projektą (toliau – Įstatymo projektas) ir jo lydimočius dokumentus.

*Įstatymo projektu siūloma priemonė:*

Nustatyti, kad tais atvejais, kai siūlomo kompensuoti vaistinio preparato kaštų naudingumas neatitinka sveikatos apsaugos ministro nustatytos referencinės kaštų naudingumo vertės, sprendimą dėl tokio vaistinio preparato įrašymo ar neįrašymo į kompensavimo sąrašus priima Vyriausybė, atsižvelgdama į ligos, kuriai gydyti siūloma kompensuoti vaistinį preparatą, naštos dydį pagal Vyriausybės nustatytus kriterijus.

*Įstatymo projektu siūlomos priemonės kaštai:*

Įstatymo projektui įgyvendinti papildomų biudžeto lėšų nereikės.

*Nauda visuomenei priėmus Įstatymo projektą:*

Užtikrintas skaidrus labai brangiems vaistiniams preparatams kompensuoti reikalingų PSDF biudžeto lėšų panaudojimas.

Įstatymo projektas neprieštarauja Lietuvos Respublikos Vyriausybės programai.

Įstatymo projektu nėra perkeliama ir (ar) įgyvendinami Europos Sąjungos teisės aktai.

Įstatymo projektas nėra notifikuotinas Europos Komisijai pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1999 m. gegužės 20 d. nutarimo Nr. 617 „Dėl Keitimosi informacija apie standartus, techninius reglamentus ir atitikties įvertinimo procedūras taisyklių patvirtinimo“ reikalavimus.

Įstatymo projektas parengtas laikantis Valstybinės kalbos, Teisėkūros pagrindų įstatymų reikalavimų ir atitinka bendrinės lietuvių kalbos normas. Įstatymo projekto sąvokos ir jas įvardijantys terminai derinami Lietuvos Respublikos terminų banko įstatymo nustatyta tvarka.

Įstatymo projektas derintas su suinteresuotomis institucijomis ir visuomene paskelbus Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinėje sistemoje (TAIS). Išvadas dėl Įstatymo projekto pateikė Teisingumo ministerija ir Specialiųjų tyrimų tarnyba. Pastabas dėl Įstatymo projekto taip pat pateikė Vaistų gamintojų asociacija.

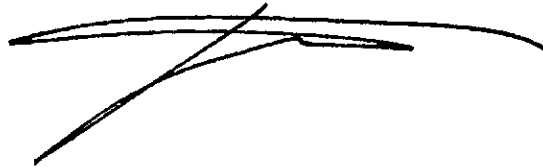
Įstatymo projektą parengė Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos politikos skyriaus (laikinais vykdanti skyriaus vedėjo funkcijas Anželika Oraitė (tel. (8 5) 264 8753) patarėja Vilma Meldžiukaitė (tel. (8 5) 264 8753).

## PRIDEDAMA:

1. Įstatymo projektas, 1 lapas.
2. Įstatymo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
3. Įstatymo projekto aiškinamasis raštas, 3 lapai.
4. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo projektas, 1 lapas.
5. Įstatymo projekto antikorporacinio vertinimo pažyma, 5 lapai.
6. Suinteresuotų institucijų raštų kopijos, 8 lapai.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga



Vilma Meldžiukaitė, tel. (8 5) 264 8753, el. p. vilma.meldziukaite@sam.lt

